This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

CAS Registry Number

102333-05-1

Chemical Name

1H-Benzimidazole, 6-methoxy-1-[[(4-methoxy-3,5-dimethyl-2-pyridinyl)methyl]sulfinyl]- (9CI) (CA INDEX NAME)

Molecular Formula

C17 H19 N3 O3 S

Category: Chemistry References

Search question:

102333-05-1

CAplus Answer Number 1 - © 1999 ACS

Title

Imidazothiadiazine derivatives

Patent Assignee

Aktiebolag Haessle, Swed.

Publication Source

Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 19 pp.

Identifier-CODEN

JKXXAF

Patent Information

n mauun				DAME
PATENT NO.	KIND	DATE	APPLICATION NO.	DATE
JP 61007281	A2	19860113	JP 1985-126398	19850612
JP 06096581	B4	19941130		
US 4636499	Α	19870113	us 1985-739425	19850530
EP 171372	A1	19860212	EP 1985-850199	19850606
EP 171372	B1	19881005		
R: AT, BE,	CH, DE	FR, GB, IT,	LI, LU, NL, SE	
AT 37719	E	19881015	AT 1985-850199	19850606
US 4725691	A	19880216	US 1986-913689	19860930
JP 06316573	A2	19941115	JP 1993-268822	19931027
JP 07039412	В4	19950501		

Priority Application Information

SE	1984-3179	19840613
US	1985-739425	19850530
EP	1985-850199	19850606

Abstract

The title compds. [I, R1, R2, R3, R4 = H, F, Cl, alkyl, alkoxy, CN, etc., 2 adjacent R's may form a ring, R5, R6 = alkyl, H or R5R6 = alkylene; R7 = alkoxy, alkenyloxy, alkynyloxy; R8 = H, alkyl, or R6R7, R7R8 = CH:CHCH:CH, oxaalkylene, OCH:CH, NHCH:CH, NMeCH:CH, thiaalkylene, etc.; X-= physiol. compatible anion], which inhibited stomach acid secretion and thus were useful for the prevention of gastrointestinal inflammation, were prepd. Thus, a mixt. of the imidazole deriv. II, 0.2 M MeOH, and concd. HCl was stirred at 37° for 7 min to give (60% yield) an isomeric mixt. of I [R1 = R3 = R4 = R5 = H, R2 = R7 = MeO, R6 = R8 = Me; R1 = R2 = R4 = R5 = H, R3 = R7 = MeO, R6 = R8 = Me]. Tablets (275 mg each) contg. I were prepd.

International Patent Classification

International Patent Classification, Main

C07D513-14

International Patent Classification, Secondary

A61K031-54; C07D401-12; C07D513-16; C07D513-22

Graphic

⑩公開特許公報(A) 昭61-7281

動Int Cl.⁴
 識別記号 庁内整理番号 ④公開 昭和61年(1986)1月13日
 C 07 D 513/14 8214-4C
 A 61 K 31/54 A C J 6664-4C
 A C L A C D 6664-4C
 A E D 6664-4C ※審査請求 未請求 発明の数 5 (全19頁)

②特 願 昭60-126398

❷出 願 昭60(1985)6月12日

優先権主張 図1984年6月13日33スウエーデン(SE)398403179-8

砂発明者 アーネ・エロフ・ブレ スウェーデン国エス・415 06 イヨーテボルイ、アンデ

ンドストリヨーム ルスマツツソンスガタン 13ベー

@発 明 者 ペル・レンナート・リ スウェーデン国エス・436 00 アスキム。クナツペハル

ンドベルイ

◎発 明 者 ビョルン・ヴアルマー スウェーデン国エス・435 00 ミョルンリッケ。ローダ

ポルタル97

の出 願 人 アクチェボラゲット・ スウェーデン国エス・431 83 ミヨルングール(番地な

ヘッスレ し)

卯代 理 人 弁理士 高木 千嘉 外2名

最終頁に続く

明 超 書

1 発明の名称 新規なスルフェンアミド 2.特許請求の範囲

1) 次の式 I a

(式中、 R^{1a}、 R^{2a}、 R^{3a} および R^{4a} は同一または 異なり、水泉、弗泉もしくは塩泉によつて任 意的に完全にまたは支配的に産換されたアル キルまたはアルコキシ苗、ハロゲン、 -CN、 -CP₅ 、 -NC₂ 、 -COR、-COOR、アリール苗、 アリーロキシ苗またはアリールアルコキシ苗 であり、あるいは関鉄する R^{1a}、 R^{2a}、 R^{3a} およ び R44の基がペンズイミダゾール環中の隣接す る炭素原子と一緒になつて単環式の5-、6-もしくはフー負頭または二環式のター、10-もしくは11-貝珠を形成しており、とれら の環は飽和または不飽和であつてよく、かつ NなよびOから選ばれる異種原子をO~3個 合有するととができ、またとれらの珠は1~ 3 個の炭素原子を有するアルキル基、ハロゲ ン好ましくはBまたは CI、スピロ化合物を形 成する4~5個の炭素原子を含有するアルキ レン基から異ぱれる1~4個の量換基によつ て任意的に保持されていてよく、または2も しくは4位のとれらの世後基が一緒になつて _) を形成し しくは2個のオキシ蓋(てかり、そしてもしも Ria、Ria、Ria かよび R44 がペンズイミピゾール頭中の隣接する世界 原子と一緒になつて 2 個の単を形成している ときは、それらは互いに離合していてよく、 R5a は水泉もたはアルキル茹であり、R6a は水 素またはアルキル盖であり、またはR5aとR6a とが互いに結合してアルキレン鎖を形成して むり、R7a社水素、アルキルアルコキシ、アル ケニルオキシまたはアルキニルオキシ基であ り、 RBa は水果またはアルキル 基であり、また は R6m と R7m とが、または R7m と R8m とがピリジ ニウム環中の隣接する炭素原子と一緒になつ て母を形成しており、その母において、 Réa および R74 または R74 および R84によつて構成 された部分は -CH=CH-CH=CH- 、 -O-(CH2)p- 、 -CH2(CH2),- ,-O-CH=CH- , -NH-CH=CH- , -N-CH=CH- または -S-(CH2)_p- であり、そし てりは2、3または4でわり、0、8かよび N瓜子は常に化合物目aの位置3に結合して むり、Rはアルキル、シクロアルキル、アリ

_ 3 _

~ 5個の炭素原子を有するシクロアルキル基、 好ましくは10個以下の炭素原子を有するア リール苏、またはアリール基中に10個以下 の以来原子を有し、アルキル基中に1~7個 の世界原子を有するアリールアルキル基であ る。)であり、 R5a が水果または1~7個の 以来似子を有する低級アルキル基であり、Rea が水出せたは1~1個の以業瓜子を有する低 段アルサル兹であり、または R5a と R4a とが 我に結合してる個の炭素原子を有するアルケ ニレン値を形成してむり、 R14 が水泉、1~ 7個の以来原子を有する低級アルキル落、1 ~1個の世界原子を有するアルコキシ茶、各 告が2~5個の以来原子を有けるアルケニル オャンなまたはアルヤニルオヤン萬であり、 Ree が水果または1~7個の提累限子を有す る低れアルキル基である特許用水の範囲所し

ールまたはアリールアルキル茶であり、X⁻ は 契楽的に許容しうるアニオンである。) で表わされる新規な化合物。

- 製薬的に許容しうるアニオンが Cd⁻、Br⁻、I⁻、BP4⁻、PP6⁻または AuCd4⁻ である特許 請求の範囲第1項配数の化合物。
- 3) R^{1a}、R^{2a}、R^{5a} および R^{4a}が同一または異なり、各々が水素、1~7個の炭泉原子を有する低級アルキル基、1~7個の炭泉原子を有する低級アルコキシ基、クロロ、プロモスアルオロもしくはヨード、10個以下の炭泉原子を有するアリールを有するアリールを有し、アルコキンを有するアリーロキシーで、アルコキンを有するアリーなど、アルコキンを有するアリーなどで、アルコキンを有するアリーなどで、アルコキンを有するで、アルコキンを有するで、アルキンを有する低級アルキル基、3

項または第2項記載の化合物。

- 4) R¹a、 R⁴a、 R⁵a および R⁶a が各々水果であ り、 R²a および R⁵aがメテル基であり、 R⁷a が メトキシ基であり、 R⁶a が水果またはメテル 基であり、 X⁻が BP₄⁻ である特許請求の範囲 第1項、第2項または第3項記載の化合物。
- 5) Ria、Ria、Ria および Ria が各々水素であり、Ria、 Ria なよび Ria がメテル基であり、Ria がメトキシ基であり、Ria が水ままたはメトキシ基であり、Xi が PPa または Auca である特許線次の範囲第1項、第2項または第3項配載の化合物。
- 6) 2.4 ジメナル 3.9 ジメトキシ 5H -ピリド - 〔1'.2' : 4.5 〕〔1.2.4 〕 - ナア ジアジノ〔2.5 - a 〕ペンズイミダゾール -1 5 - イウムナトラフルオロボレートと2.4 - ジメナル - 3.10 - ジメトキシ - 5H - ピリド

〔11.21:4.5〕 〔1.2.4〕 - ナアジアジノ
 〔2.3 - a〕ベンズイミダゾール - 1 3 - イウムテトラフルオロボレートとの異性体混合物。

7) 一般式Ia

の化合物を4) 散放供下されはb) 非一般放供下で変換反応させることにより式目 4 の塩を生成せしめることを特徴とする式目 4

- 7 —

またN およびO から選ばれる異種原子を O ~ 3個合有することができ、またこれらの環は 1~3個の炭素原子を有するアルキル基、ハ ロゲン好ましくはPまたはCA、スピロ化合物 を形成する4~5回の炭素原子を含有するア ルキレン基から選ばれる1~4個の屋換基に よつて任意的に世換されていてよく、または 2 もしくは 4 個のとれらの 置換 基が一緒にた つて1もしくは2個のオキシ基(_c_)を形 成しており、そしてもしる Ria 、Ria 、Ria お よび R^{4a} が互いにペンズイもダゾール乗中の 興根する炭素原子と一緒になつて 2 何の珠を 形成しているときは、それらは互いに紹合し ていてよく、 R5a は水果またはアルキル基で あり、 R⁴⁴ は水果またはアルキル萬であり、 または R5a と R6aとが互いに結合してアルャレ ン鉄を形成しており、 R74 仕水果、アルキル

- 8 -

アルコキシ、アルケニルオキシまたはアルキニルオキシ基であり、 R® a は水果またはアルキル基であり、または R^{6 a} と R^{7 a} とがまたは R^{7 a} と R^{8 a} とがピリジニウム環中の解接する 炭素原子と一緒になつて環を形成しており、 その環において、 R^{6 a} および R^{7 a} または R^{7 a}

- CH=CH-CH=CH-、 $-0-(CH_2)_p$ -、 $-CH_2(CH_2)_p$ -、 $-CH_2(CH_2)_p$ -、 $-CH_2(CH_2)_p$ -、 $-CH_2(CH_2)_p$ -、 $-CH_2(CH_2)_p$ -、 -N-CH=CH- または $-CH_3$ -8- $-(CH_2)_p$ -であり、そして -D は $-CH_3$ -であり、 $-CH_3$ -では $-CH_3$ -であり、 $-CH_3$ -では $-CH_3$ -で

の化合物の製造方法。

8) 限を触媒として反応せしめる特許請求の範

. 囲第7項記載の方法。

- 9) HPF4、HBF4 またはHAuC44を触数として反応せしめる特許請求の範囲第7項および第8項記載の方法。
- 10) 次の一段式 I a

(式中、R^{1 a}、R^{2 a}、R^{5 a}、R^{4 a}、R^{7 a} および R^{8 a} は特許請求の範囲第1項に記載された とかりであり、R^{5 a} および R^{6 a} は3個の炭素 原子を有するアルケニレン鎖の形成により結 合している。)

で表わされる化合物。

11) 活性成分として特許請求の範囲第1項~第

-11-

を治療する方法。

- 17) 特許請求の範囲第1項~第6項のいずれか に記載された化合物を投与することにより 乳動物およびヒトにおいて胃腸の細胞保護作 用を生ぜしめる方法。
- 18) 特許請求の範囲第1項~第17項に記載された、また記載されたと実質的に同様な化合物、医薬品製剤、それらの製造方法およびそれらの医療のための使用。

3.発明の詳細な説明

本発明は、ヒトを含む哺乳動物において、特に胃酸分泌の抑制かよび胃腸細胞を保護する作用をもたらすことにおいて重要な治療特性を有する所規なスルフェンアミド塩、ならびにこれらの所規な化合物の製造方法、飲新規化合物を含有する医薬品組成物、 およびこれらを用いて胃酸分泌を抑制し、また胃腸細胞を保護する作

6項のいずれかに記載された化合物を含有する展集品組成物。

- 13) 哺乳動物およびヒトにおいて胃腸細胞保護 剤として用いるための特許請求の範囲第1項 ~第4項のいずれかに記載された化合物。
- 14) 哺乳動物およびヒトドかいて胃腸の炎症性 疾息の治療に用いるための特許請求の範囲第 1 項~第 6 項のいずれかに記載された化合物。
- 15) 特許請求の範囲第1項~第6項のいずれか に記載された化合物を哺乳動物およびヒトに 投与することにより胃酸分泌を抑制する方法。
- 16) 特許請求の範囲第1項~第6項のいずれか に記載された化合物を投与することにより哺 乳動物およびヒトにおいて胃腸の炎症性疾患

-12-

用をもたらす方法に関するものである。

例えばヨーロッパ特許出版 BP - A1 - 0 005 1 2 9 号に記載されているように、一般式 I

(式中、 R¹ および R² は同一または異なり、いずれの位置にあつてもよい水素、アルキル、ハロゲン、メトキシカルポニル、エトキシカルポニル、アルコキシまたはエナルであり、R⁵ 、R⁴ は水素、メチルまたはエナルであり、R⁵、R⁴ なよび R⁵の全てが水素であるときには 5 個目の R⁵、R⁴ なよび R⁵の 2 個が水業であるときには 5 個目の R⁵、R⁴ なよび R⁵ の 2 個が水業であるときには 5 個目の R⁵、R⁴ なよび R⁵ はメナルではない。)

を有するペンズイミダゾール型のスルホキシド

およびこれらの製薬的に許容しりる塩は公知で ある。これらの一般式Iを有する化合物は、胃 腸疾患の治療に使用することができる。

とれらの化合物は、胃酸分泌を抑制し、更に 胃細胞の保護作用をも有することが知られてい る。これらはその抗分泌作用を有することから、 消化性溃疡の治療に使用することができる。

一般式Iを有する置換されたペンズイミダゾールの抗分泌活性は、胃の H⁺ 、 K⁺-ATP アーゼ、即ち胃の中へ陽子を放出する働きをする酵素の抑制を介して発現されることが見出されている。 この酵素は胃粘膜の強細胞中に同在している。

7

しかしながら、一般式 I を有する化合物のとの生体内抑制作用は、とれらの化合物そのものによってではなく、1以上の波成生成物によってもたらされている。

本発明により、無くべきととに、 一般式 I を -15-

(式中、R^{1a} 、R^{2a} 、R^{5a} および R^{4a} は同種ま たは異復であつて、水素、弗素もしくは塩素に よつて任意的に完全にまたは優勢に置換された アルキルまたはアルコキシ盖、ハロゲン、-CN、 -CP3、-NO2、-COR、-COOR、アリール基、ア リーロキシ基またはアリールアルコキシ基であ り、あるいは隣接する R^{1a} 、 R^{2a} 、 R^{5a} および R^{4a} の芸がペンズイミダゾール環中の隣接する **炭素原子と一緒になつて単環式の5~、6~も** しくは7~黄珠または二葉式の9~、10~6 しくは11-貝環を形成しており、とれらの環 は飽和または不飽和であつてよく、またNおよ びのから選ばれる異種原子を0~5個含有する ととができ、またとれらの環は1~3個の炭素 原子を有するアルキル蓋、ハロゲン好きしく社 Pまたは Cd、スピロ化合物を形成する 4 ~ 5 個 の世末瓜子を含有するアルキレン苗から選ばれ

有するスルホキシドの上記の被成反応は、一般 式量 14

(式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 、 R^5 および R^6 仕上記 と同様であり、 X^7 は製業的に許容しりるアニオンである。)

を有する新規なスルフェンアミドへの複雑な変 換反応であるととが見出された。

本発明の化合物は一般式Ia

-16-..

る1~4個の世換差によつて任意的に置換され ていてよく、または2もしくは4個のとれらの 置換基が一緒になつて1もしくは 2 個のオキシ基 (_A_)を形成しており、そしてもしも R1ª、 R2m 、 R5m および R4m がペンズイミダソール環 中の隣接する炭素原子と一緒になつて2個の環 を形成しているときは、それらは互いに縮合し ていてよく、 R^{5a} は水素またはアルキル基であ り、R⁶⁴は水素またはアルキル基であり、また は R⁵4 と R⁶4 とが互いに結合してアルキレン鎖 を形成しており、 R74 は水泉、アルキルアルコ キシ、アルケニルオキシまたはアルキニルオキ シ茹であり、 R^{8g} は水果またはアルキル基であ り、または R^{6®} と R^{7®} とがまたは R^{7®} と R^{8®} と がピリジェウム環中の隣接する炭素原子と一種 になつて凩を形成しており、その凩において、 R60 かよび R70 または R70 かよび R80 にょつて

構成された部分は -CH=CH-CH=CH-、-O-(CH₂)_p-、
-CH₂(CH₂)_p-、 -O-CH=CH-、 -NH-CH=CH-、
-N-CH=CH- または-S-(CH₂)_p-であり、そして p
-CH₅
は 2 、 3 または 4 であり、 0 、 8 および N 原子
は常に化合物 m a の位置 3 に結合しており、 R
はアルキル、シクロアルキル、アリールまたは
アリールアルキル基であり、X⁻は製薬的に許容
しうるアニオンである。)
を有する化合物である。

R1a、 R2a、 R5a、 R4a、 R5a、 R6a、 R7a、 R8a かよび R がアルキル基を表わす場合、好ましくは 1 ~ 7 個の炭素原子、特に好ましくは 1 ~ 4 個の炭素原子を有する低級アルキル基、例えばメチル、エチル、ロープロピル、イソプロピル、ローブチルまたはイソプチルである。

Ria 、 R²a 、 R⁵a 、 R⁴a および R⁷a がアルコ キシ茜を扱わす場合、好ましくは 1 ~ 7 個の説

-19-

基を表わす場合、好ましくは、各々アリール基中に10個以下の炭素原子を有し、アルコキシ番またはアルキル基中に1~7個の炭素原子を有し、特に好ましくは、各々アリール基中に6個以下の炭素原子を有し、アルコキシ基またはアルキル基中に1~3個の炭素原子を有する基であり、例えばフェニルメトキシもよびフェニルメチルである。

R50 および R60 がる個の炭素原子を有するアルケニレン鉄を扱わし、キノリン環を形成していることが特に好ましい。

R7* がアルケニルオキシまたはアルキニルオキシ茶を扱わす場合、好ましくは2~5個の設 来原子、作に好ましくは3個の炭素原子を有する。

Rがシクロアルキル基を扱わす場合、好ましくは3~10個の炭素原子、特に好ましくは3

来原子、特に好ましくは1~3個の炭素原子を 有する、低級アルコキシ基、例えばメトキシ、エ トキシ、ロープロボキシまたはイソプロポキシ である。

R^{1a}、 R^{2a}、 R^{3a} および R^{4a} がハロゲンを扱わす場合、クロロ、ブロモ、フルオロまたはヨードである。

R¹a、 R²a、 R⁵a、 R⁴a および R がアリール 基を表わす場合、好ましくは 1 0 個以下の炭素 原子、特に好ましくは 6 個以下の炭素原子を有 するフェニル等である。

Ria 、 R²a 、 R^{5a} および R^{4a} がアリールアルコキシ基を表わし、かつRがアリールアルキル

-20-

個の炭素原子を有する。

一般式 Baを有する化合物の中でも好ましいものは R1 a、 R2 a、 R5 a および R4 a の少なくとも 2 個が水果であり、残る 1 または 2 個がメチル基であり、 R5 a が水果であり、 R6 a および R8 a の少なくとも 1 個がメチル基であり、 R7 a が水果またはメトキン基であるものである。

本発明による特に好ましい化合物は、 2.4 -ジメナル - 3.9 - ジメトキシ- 5H-ピリド(1',2': 4.5) [1.2.4] ナアジアジノ [2.3 - a] ベンズイミダゾール - 1 3 - イウムテトラフルオロボレートおよび 2.4 - ジメナル - 3.10 - ジメトキシ - 5H - ピリド [1',2' : 4.5] [1.2.4] ナアジアジノ [2.3 - a] ベンズイミダゾール - 1 3 - イウムテトラフルオロボレートの具性体流合物である。

本発明による一般式量なを有する新規な化合

物は強力な酵素抑制物質であり、主としてH^{*}、 K^{*} - ATP アーゼ酵素を抑制する物質である。更 に、本発明の新規な化合物は、胃肠の細胞は 作用を有する。本発明の新規化合物は、適適と の形態として治療に関すると ができ、主指腸骨を含む胃腸の炎症性の かよび十二指腸骨を含む胃腸の炎症性の などの治療に用いることができる。これを 物は、胃腸の細胞保護剤として使用する としてきる。

上記の一般式 B a を有する化合物は、下記の 方法によつて製造することができる。

一致式目 a を有する化合物の製造に特に好ま しい設は、HPF₆、HBF₄、HAUC6₄ かよび HC6で ある。

一般式I a を有し、式中 R^{5 a} および R^{6 a} が共 にアルケニレン鎖を形成している化合物は新規 な化合物であり、本発明に含まれる。

一般式 Baを有する化合物は新規な化合物であり、本発明に含まれる。

方法 a)

一数式Iaを有するスルホキシド Q O O 5モルを 3 7 ℃ に かいて CH3OH 中の Q 2 M HC & 5 0 M (HC & 1 M かよび CH3OH 4 9 M) に 溶解せしめ、 7 分間投作する。 HPF & 、HBF & または HAuC & 。 の 敢 1 M を 加え、 得 られる 溶液を 1 0 ℃ に 冷却する。 一致 次日 a を 有する スルフェン アミドの 結晶が 比較し、 それを 5 別し 乾燥する。

方法 b)

ľα

一般式Iaを有するスルホキシドを投与した場合、それ自体も生体内抑制物質であるスルフェン酸Iaを経て変換反応が進行するものと思われる。しかしながら、このスルフェン酸は単離することができない化合物であると思われる。スルホキシドからスルフェンアミドへの変換は、2つの異なる経路、即ち、

- a) 限放媒下経路 および
- b) 非一般放供下経路 を経て進行する。しかし、どちらの経路を経て も、同一のスルフェンアミドロュが得られる。

-24-

一般式 I a を有するスルホキシド 0.005モルを CH₃OH 中の 0.2M HCl 5 0 ml (HCl 1 ml かよび CH₃OH 4 9 ml) に 3 7 でにかいて溶解せしめ、 7 分間復伴する。 得られる溶液を冷却することにより、一般式 II a を有するスルフェンアミドが Cl - 塩として沈渡する。 この沈波物を 5 別し乾燥する。

方法 b)

一般式 I a を有するスルホキシド Q O 1 モルを Q 2 M のメタノール性 HBP4 10 0 m (50% HBP4 2 5 m かよび CH 5 O H 9 7.5 m) 中に 3 7 でにかいて 部解せしめ、2 分間投控する。 Me O H 5 0 m を 加え、次いでその 混合物を 5 7 でにかいて更に 3 分間提注する。その混合物を 5 でに合却する。一般式 I a を有するスルフェンア ミドの結晶が 比激し、それを 3 別し乾燥する。

更に、本発明は、本発明の新規なスルフェン

臨床用には、本発明の化合物を経口、直腸、 非経口またはその他の形式の投与のための医薬 品製剤に調製して用いる。放医薬品製剤は、本

-27-

剤は適当な被膜形成物質で歯膜することができる。

一種または一種以上の本発明の活性化合物と適当なソフトゼラチンカプセル用賦形剤といったができる。またカカブセルを開いてきる。またたとができる。といったは、分かれては、クートーのは、クートーのは、クートーのは、クートーのは、クートーのは、クートーのは、クートーのは、クートーのは、クートーのできる。

経口投与形盤とする場合、腸溶被覆剤の形 (enteric coated)とすることができる。この 腸溶被摂剤は、製炭的に許容しうる腸溶被医物 質例えばミツロウ、セラックまたはアニオンフ イルム形成ポリマー、例えばフタル酸酢最モル 発明の化合物を製薬的に許容しうる担体と組み合わせて含有する。担体は固体、 半個体もしくは液体 、 釈剤、またはカプセルの形態であるととができる。 これらの医薬品製剤もまた本発明の対象である。 通常、活性化合物の量は製剤の 0.1~9.5 重量がである。

-28-

ロース、フタル酸ヒドロキシプロピルメチルセルロース、部分的にメチルエステル化されたメタクリル酸ポリマー等から選ばれたものであり、好ましくは適当な可塑剤と組み合わせて用いる。活性化合物を含有する鋭剤または 類粒を、含有する化合物の種類別に、または活性化合物の含有量別に区別するため、上配の被優に種々の色素を加えるととができる。

活性物質の典型的な投与量は、種々の契因、例えば各患者毎の必要量、投与の方法および疾患の違いに応じ、広範囲に変化する。通常、経口および非経口投与量は活性物質 1~400%/日の範囲で変化する。

突放例 ·1A + 1B

2.4 - ジメナル - 5.9 - ジメトキシ - 5<u>H</u> - ピリ ド [1'.2' : 4.5] [1.2.4] ナアジアジノ[2.3 - <u>a</u>] ペンズイミダゾール - 1 3 - イウムテト ラフルオロボレート (1A) および 2.4 - ジメチル - 3.10 - ジメトキシ - 5<u>H</u> - ピリド [1',2':4,5] 〔1,2,4 〕チアジアジノ〔2,3-<u>a</u>〕ペンズイミ ダゾール - 1 3 - イウムテトラフルオロボレー ト(1B) (異性体混合物)

方法 a

-31-

- a) ベンズイミダゾール - 1 3 - イウムクロライド (11)

(方法 b)

5.6 - ジメチル - 2 - (((4 - メトキシー3 - メチル - 2 - ピリジニル)メチル] スルフィニル] - 1<u>H</u> - ベンズイミダゾール (160g、005モル)を Q 2 M メタノール性 HC&(50 M) (債 HC&1 M) 中に溶解し、 3 プで 7 分間提押した。 得られた溶液を冷却し、目的のスルフェンアミド塩を优配させた。 生成物を 3 別し乾燥した。 収量は Q 3 別 (17 ダ) であつた。 MAR による分析結果を 突 2 に 投わした。

吳施例 12

ペンズイミダゾ (1.2 - b) ピリド (1.2.5 - de) (1.2.4) ペンゾチアジアジン - 1 4 - イウム、ヘキサフルオロホスフエート (12)

方法 b

突 施 例 1 1

3 - メトキシ - 4.9.10 - トリメチル - 5<u>H</u> - ピ リド (1'.2: 4.5) (1.2.4)チアジアジノ(2.3

-32-

(方法a)

2 - 〔8 - キノリニル〕 - スルフイニル - 1 旦 ペンズイミダゾール(150g、0.005モル)を0.2 Mメタノール性 HCd(50 ml)(強 HCd 1 ml シよび CH30H 4 9 ml)中に溶解し、得られた溶液を3プで7分間提拌した。 彼 HPP4(1 ml)を添加し、得られた溶液を10℃に冷却した。目的とするスルフェンアミド塩を結晶性物質として3別し、乾燥した。融点199℃。

エタノール (250㎡) 中の塩酸 8 - メルカプトキノリン (500g、0025 モルに農 HCs(225 ゴ) かよび 2 - クロロベンズイミダゾール(386g、0025 モル) を抵加した。 この混合物を一晩遺産した。 2 M NaOH を採加して削を 130に

調整した。溶鉄成分を蒸発させて飲去した。得られた混合物を氷水上に注いだ。ろ過かよび CH₅CN からの再結晶により、目的とする生成物 (450g、65g)を得た。融点215℃。2-(8-+ノリニル)-スルフイニル-1<u>H</u>-ペンズイミダゾールの製造

CH2Cd2 (100ml)中に溶解し、-10℃に冷却した829m-クロロ過安息香酸(3428、0.016モル)を、CH2Cd2 (150ml)中に溶解した2-[8-ヤノリニル]-チオー1旦-ペンズイミダソール(4.50%、0.016モル)に、塩度を-5℃に維持しながら、提拌下で設加した。-5℃で10分間提拌を続けた。とのCH2Cd2-溶液を、水(100ml)に溶解したNaHCO3(2.69g、0.032モル)で洗浄した。有機層を乾燥し(Na2SO4)、ろ通し、次いで溶鉄を蒸発させて除去した。CH3CNを残留物に設加し、得られた3Chで洗浄し、目的とする生成物(2.40%、51%)(融点、205℃)を得た。

-35-

			7		同定方法(MA、 でまたはNMR)	NWR	NYR	NYR	NER	NER	NWR	NMR	NUR	225	NUR	,
<i>[</i>					ሚ	B	BP4	P P 6	PF6	Auc 84	Va084	P.P. 6	Auck4	884	BP4	
		٠	d ==	. •	RBA	eHo-	-CB3	-0H3	-0H3	-0H3	-083	-0H3	-CH3	227	Ħ	
	・智の典型を		ď		R78	-0083	-0 CH3	-оснз	-0CH3	-0CB3	-0CH3	-0CHs	-0CH3	×	×	
**	に含まれる化合	R8a R6a	HO REA	Réa Andreas	Ria Ria Ria	В -043	8HD 1	1 CH3	1 -0Hs	-08s	r OHS	-CEs	-CHs	m	-оиз и	
	本発送の范囲			·	R40		H H	H	H	H	B	H	. 82	×	=	
٠	*				d ss xx	203	-00H3	82	-0CH3	89	-OCHS	82	œ	m	82	
					R2&	-OCH3	39	-0CB3		-OCH3	Ħ	Ħ	5	×	-CH3	
					æ ■	m	×	33	Ħ	œ	22	×	H	==	==	
					新地區	# # # # # # # # # # # # # # # # # # #	1 8	. 42	28	34	38	•	S	9	7.4	

田市	(配点、CまたはNWR)	NUR	NICE	187	NAGR	NAG	199	NLCR	215	170											-						•	1 2 2 1
(Q.	BF4	BF4	BF4	BP4	70	BF4	PF6	BF4	. 70	. 70	PP6	BF4	Auge	PP6	BF4	Aug 4	90	90	BP4	Auc 64	PP 6	. 40	Au084	70	PF6	BP4	
	H 80	×	#	×	≖.	Ħ	=	-0H3	×	Ħ	-CH3	-CH3	-CH3	-CH3	-CB3	-CB3	-0B3	-CH3	-0H3	-CH3	-CH3	-CH3	-CH3	-0H3	-CH3	-0H3	-CH3	
	R78	Ξ.	55	-0CH3	-OCH3	-0CH3	. 33	, =	-CH3	-CH3	-OCH2CH=OH2	-0CH3	-OCH2CH=CH2	-00H3	-00H20B-0H2	-00H3	-00H20H-0H2	00B2CH=-0H2	-OCE20H=CE2	-0CH2CH=CB2	OCH2CH=CH2	-00H20H=0H2	-0CH2C=CH	-0 (CH2) 3 CH=CH2	-0(CH2)3CH3	-0CH(CH3)2	-00(CH3)3	
	R 60	- X	Ħ	×	-CH3	-OH3	-B0=B0-H0	-CR3	-CB3	-CH3	-CR3	-cH3	-0H3	-ORs	-OH3	-CB3	-CH3	-CH3	-CH3	-CH3	-0H3	-0Hs	-0H3	-083	-0H3	-0H3	-0H3	
	RS&	d H3	-CH3	25	×	3 2	0-H0-	==	×	±i	Ħ	Ħ	œ	22	13	. 🖂	E	=	Ħ	123	123	62	Ħ	œ	bs	=	Ħ	
	R40	=	120	=	=	=	æ	æ	æ	×	-OH 3	-CH3	-CB3	-CH3	-OH3	-OH3	-CB3	Ħ	-0R3	-CH3	Ħ	œ	#1	8	E	Ħ	Ħ	
	RSA	-083		- CB	-CH3	-0Hs	223	-CB3	æ	6	-CR3	-CH3	-OHS	-OH3	-083	-CH3	-083	-CBs	æ	H	-0B3	-00H3	-00H3	-00Hs	-0CB3	€ BDO-	-0CB3	
	, R26	×	-083	-CB3	CH3	SRO-		-CB3	=	33	-0Hs	-CH3	ς F	-08s	=	=	Ħ	-CH3	Ħ	E	m	×	=	E	ш	Ħ	22	
	R 18		1 #	· =	=	: 53		- 23	æ	===	ς H2	-CB3		111	-083	-OBs		=	-0Bs	· ·	CE	Œ	Ħ	=	œ	Ħ	Ħ	
	新班班	78	. «	•		: =	12	13	4	15	. 91	17	. 69	18	70	21	55	22	54	25	78	27	78	29	30	31	32	i)

R R 26	R28	A S. R.	1	# 4 a	RSA		R76	R88	و ₄ ا	回 足 方 茂 (観点, Cまたは NWR)
н н -00Rs	-00Rs	3		=		-CH3	-осызсызсы сыз) 2 -сыз	-CH3	a C	
HOH3OH3 H	00H3CH3	FRO-		Ħ		æ	-CH(CH3)2	-CB3	56 6	
B -CH3 H -CH3 B	4 н	FRO-		×		-CH3	-00H2CH=0H2	-CB3	BP4	
н н <u>О</u> О-О- н в	H ()	B .		Ħ		-083	-00Bs	-0H3	Auck4	
н н —осн ₂ сн ₂ —(О) н н	-осн₂сн₂ (О) н	#		33		-ces	\$H00-	-CH3	PP6	
н н -сез -сооснз н н	н 60000-	3		Ħ		-0H3	-00H2CH2	SHO-	BP4	
а в -сн(снз)2 в в	-CH(CH3)2 H	33	-	×		-CH3	-OCB2CH=CH2	-cH3	g o	
В н -с(онз)з в н			33 33	==		-CH3	-OCH2CH=CH2	E HU-	Auc 84	
В -сиз -осиз в	-0CH30B3	-0B3		=		-CH3	-0CH3	-0H3	B#4	
H -CH3 -OCH3 H	-0CH3	-CB3		32		-0H3	-CES	×	Auck 4	
н -снз -соснз -снз н	-cocH3 -cH3	-CB3	•	E		-CH3	-00H3	-0Bs	P86	
B -CH3 -CH3 B	-COCH3 -CH3	-CH3		Ħ		-CH3	· .	-CB3	C.B.	
H -CH3COC2H5CH3 H	-coc28s -cHs	CH3-		=		-CH3.	-0CH3	-CH3	Aug & 4	
-0H3 -CH3	-0H3 -CH3	-CH3		10	.=	-CH3 -OB3	-00H3	-0H3	BF4	
H -CH3 -CH3 H	-CH3 -CH3	-CH3		æ		-CH3	-CH3	-CH3	. PP.	
н -сиз -сгиз н	-028s08s	-CB3		=		-0B3	-оснз	-OHS	6.0	
H -CH3 -C2H5 -CH3 H	-02HsCH3	-CH3		×		-cus	-ochs	#	. 94d	
H -CH3 -CH(CH3)2 -CH3 H	-CH(CB3)2 -CB3	-CB3		E		-cus	-00#3	-0H3	BP4	

																				•	
回定方法	(成点, CまたはNAR)											7									
	Φ.	Auc 84	PP6	BF4	Auck		3	C.B	B P.4	Auc 84	944	C B	-C2HS Auck4	95	PP6	BP4	C.B	944	B#4	Auc 84	
	Rue	-CHS	-CH3	33	=	.	-0113	-CH 5	-083	-CH3	-CH \$	-CH3	-C2HS	10 EHO-	-CH3	-CH3	-CH3	-CH3	-CH3	-CH3	
	R7a	-CH3	-0CH3			-0 ch 3	-002Hs	-0083	-OCH3	-0CH3	-0 CB3	-OCH3	-0083	-0CH3	-OCH2CH=CH2	-0(CH2)2CH(CH3)2 -CH3	-0CH2CH=CH2	-00H3	-0CH3	-00H2CH-CH2	
	Ros	. 1	-08s		3	-CH3	-0Hs	-CH3	-CH3	-CH3	-CH3	-CH3		-083	-CH3	-083	£80-	-CH3	-CH3	-ces	
	RSA	, –	Ħ		5	en So	3 H	×	22	33	Ŧ	*	×	æ	×	缸	Ŧ	æ	Ħ	Ħ	
	4	-CH3	- Buch		6000	-02Hs	-C2 HS	-CH3	-CH3	-CH3	90-	70-	#	-CH3	33	=	52	Ħ	1	×	
	e 	-08(085)3			-Br	RO-	, RO	-0CHs	-OCH s	\$H20-	-OGH s	90-	-0H3	*HD*(*HJ)0-	***************************************	S # 50 -	-c(cH3)3	0	* OZ -	Le Le	,
		2		-0CH3	-00H3	-C2Hs	-02Bs	-CH3	œ		-0CBs B	7 0	, E		3	.	z c z	œ	b	• •	•
	•	!! E			8		tx	1080	C B	-CB	-0CB3	*	ם ו	, ,	.	z (¤		d 6	3
	1 2 3 1	THE PARTY OF THE P		25				י י	3 6	, ¢) v	;	; ;				6. 65	99	!	`	8

A KERNIN	RIB	R26	R.50	R4B	R 58	Róß	R7a	RBB	E E X	间 定 方 法 (應点, C生たはNUR)
69	8	-CR3	0 -000H3	×	33	Ħ	-0 GH s	-C2H5 PF6	PF6	
70	æ	-cus	-CH3	-CH3	×	-CH3	-cH3	×	. 748	
7.	20	-CH3	-CH3	-CH3	×	20	-cHs	0H3	C.A	
72	æ	SHO-	-CH3	-CH3	æ	-CH3	æ	-CB3	Au C. 4	
73	+iCB3	m	-CH3	-08s	×	-cH3	-CH3	æ	BF4	
7	œ	-c83	NO-	CE3	Ħ	-0H3	-0028s	-CH3	Au0£4	
75	=	22	*H20-	**	=	33	-ocks	-C2H5 PF6	PF6	
76	8	မင္မ	×	-OH3	=	22	-OCH2CH=CH2	-c#3	CL	
77	œ	E	-CF3	, #	×	-cH3	-OCH3	-CH3	Au C 2 4	
78	=	æ	-NO 2	æ	×	-CH3	-0CH3	-CH3	BP4	
79	æ	3 2	- C &	×	×	-cH3	-ochs	-CH3	₽₽ゟ	
80	m	33	æ	æ	æ	-CH2CH2CH2O-		×	P86'	
18	æ	SHOO	æ	×	æ	-CH2CH2CH2O-		æ	PF6	
82	22	=		Ħ	æ	-CH2CH2CH2CH2-	H 2 -	×	70	
83	Ħ	OCH,	. 82	×	×	-CH2CH2CH2CH2-	H 2	Ħ	BF4	
84	Œ	Œ	æ	×	×	-CH2CH2CH28-		×	PP6	
82	×	OCH 3		æ	Ŧ	×	-CH2CH2CH2-		PP6	
86	33	-OCF2CHPO-		æ	Ŧ	CH3	OCHS	¥	PF6	
										•

					•		•													
间定方法 (他说, C生产tinur)				٠.				·.		-				· · .					1 1 1	
Ф	PB4	Br	CE	0.0	384	G.B.	н	BP4	PF6	7 0	PP6	C.B	Br	CE	784	PF6	PP6	PP6	PF6	
HER	×	æ	Ħ	CHS	×	=	*	æ	×	I	CHS	CHS	Ħ		CR3	Ħ	7	×	×	
R78	OCHS	OCH3	OCH3	OCH3	0083	0CH3	OCHS	OCHS	оснз	OCHS	OCHS	SH20	OCES	0CH3	OCHS	OCHS	OCH 3	OCHS	. FR20	
Rob		CHS	=		c u s	CHS	, 33	CH3	CHS	Ħ	æ	CH3	CH3	223	m m	CHS	CH3	ш	SHO	
ACR	Ŧ	±	Ħ	33	×	. 22	55	Ħ	Œ	Ħ	Ħ	Ħ	#	#		=	×	×	=	
44	×	æ	æ	×	×	33	***	×	æ	×	3	æ	x	te	Ħ	×	×	æ		
H 3&					380-	æ	2	89	×	#	æ	3	m	33	Œ	tet :	В	OCHP2		
R28	-0CF5CHP0	-0CF20-	-06430-	-06 7 0-	-OCP2CPC&	V _S	Ş	(O)) \$400	0075	OCPs	OCP3	OCP2CHP2	OCP2OHP2	OCP2CEP2	OCE2CPs	OCHP2	OCHP2	OCHP2	
4	25	¥	=	=	×	=	*	m	=	Ħ	=	23	89	Ħ	33	Ħ	=	Ħ	35	
大田河西	87	88	89	90	5	92	93	8	95	9.6	. 97	86	66	100	101	102	103	104	105	

実施例1~5、7、8、10、11 および13に よる化合物の同定データを、下配の役2に示す。

	_	7.
実施列でよる化合物	NMR データ(90 MH m) oppm (CDs CN)	7B ′
14)	253(8,38), 263(8,38), 397(8,38),	
1B	437(e,3H), 490(e,2H), 697~7.83(m,	
٠	3H), 9.30(s,1H)	8
2A) HILLELIS AND	253(8,3H), 263(8,3H), 393(8,3H),	
28	4.37(s, 3H), 4.90(s, 2H), 7.0~7.83(m,	
	3H), 930(#,1H)	7
3AZ muum Aas	250(s,3H), 260(s,3H), 390(s,3H),	10
3 B	4.30(s, 5H), 4.83(s, 2H), 7.0~7.80(m,	
•	3H), 9.30(e,1H)	. 11
4	250(s,3H), 263(s,3H), 437(s,3H),	
	4.87(s,2H), 7.30~7.60(m,3H), 7.6~80	
	(m, 1H), 9.37(s, 1H)	13
5	247(s,3H), 260(s,3H), 4.33(s,3H),	
	- 4 2 -	

7.70(s,1H), 860(s,1H), 9.47(s,1H),

本発明の新規なスルフエンアミドを医薬品製 制中にとりこむ場合の具体例を、下記の実施例 によつて示す。

宴施例80 錠剤

3 - メトキシー 4,9,10 - トリメチルー 5 - 旦 - ピリド (1,2:4,5)(1,2,4) チアジアジノー [2.3-8] - ペンズイミダゾール・13-イウム クロライド (2509) を、ミキサー中で、

5009

最越品セルロース

5000

架橋したポリピニルピロリドン 1009 と混合した。ステアリン酸マグネシウム59を 然加し、得られた孤合物を圧縮し、各重量が 275号の錠剤とした。

生物学的試験

1. 生体内における外のH⁺,E⁺-ATP アーゼの抑制

4.87(s,2H), 7.10~7.70(m,3H), 7.75~ 80(m, 1H), 937(s, 1H)

类性体混合物

1.57(4,3H), 250%LU253(20,totally 3H), 520(q,1H), 7.27~7.50(m,2H), 7.60~7.83(m, 1H), 813~833(m, 2H), 870~897(m, 1H), 9.67(d, 1H)

1.60 (d. 3H), 2.47(s, 3H), 2.50(s, 3H), 5.23(q,1H), 7.50(e,1H), 7.77(e,1H), 833(8,1H), 843(8,1H), 890(4,1H),

9.80(d,1H)

246(a,9H), 430(a,3H), 483(a,2H), 7.40~7.80(m, 3H), 9.50(d, 1H)

243(8,6H), 247(8,3H), 430(8,3H), 497(8,2H), 720(8,2H), 740(d,1H),

9.50(4,1H)

243(8,3H), 250(8,3H), 263(8,3H),

2.70(s,3H), 4.90(s,2H), 7.50(s,1H),

-43-

豚の胃の H⁺, K⁺- ATP アーゼを、Biochim. Biophys, 第465巻、311~330頁、1977年に記載さ れたサツコマニ等による方法に従い、精製した。 膜蛋白 10 49 (上記の引例に記載されている胃 腸の断片)な、2 mmol/lのピペラジンー N.N' - ピス- (2-エタンスルホン設) 設備液(Pl 7.4)および破終容量1 単中の機度10-7~10-4 Mの試験化合物と共に培養した。(試験化合物 はメタノール中に俗解した。これらのストツク 俗液の一定部分を1分未満の域終メダノール機 废に希釈した。この俗被自体は野溪活性に影響 をおよぼさない)30分間培養した後、Biochim。 Biophys. 第728卷、31~38頁、1983年に配 似されたウォールマーク等による方法に従い、 **強存する H⁺. R⁺ - APP アーゼ 活性を 御定した。** 投与量・感応曲線を作成することにより、半・ 最大値抑制(IOso)における酸度を剛定するこ

とができた。実施例 1 A および 1 B による異性 体混合物を試験した結果。 IOSO = 6.1 D⁻⁷M が得 られた。

I. 意識のある犬の胃酸分泌に対する生体内抑制作用 試験方法

慢性胃フイステルの疾患を有する犬を用いた。 それらの犬に外科手術を施し、胃に胃カニューレを挿入し、試験化合物を十二指腸へ直接投与するための十二指腸フイステルをつくつた。手術後4週間の回復期を経た後、一週間に一度、各犬に試験を行つた。各試験の前18時間は、 会物および水を与えなかつた。

試験化合物を 0.5 メメトセル (90 HG、15,000、 ダウ・ケミカル社製) 中に思濁させ、直ちに塩酸を加えて出を約4 に調整し、胃チューブを用いてこの 慰濁液を経口投与した。 1 時間後、ヒスタミンを 1 時間に 400~600 nmol

-46-

ト(190~2209)を用い、一方には試験化合物による試験を、他方には対照試験を行つた。 試験前24時間は水のみを与え、食物は与えなかつた。試験グループの動物には、試験の直前に Q01M HOB 中に俗解した試験化合物を経口的に投与し、対照グループの動物には、鉄代(Q01M HOB)を1 m/ Dの投与量で与えた。5または30分後、ラットに純粋エタノール(内粘膜の損傷を誘発するための領単試業)1 mを経口的に与えた。

3 0 分後、ラットを二限化炭素で組息死させ、 それらの胃を解剖により摘出し、胃粘膜におけるた死損傷の存在を観察した。胃の損傷の長さ の合計を試験グループおよび対限グループにつ いて測定したが、それに先立ち、いずれのグル ープも5 および 3 0 分前にエタノールで処産した。 一時の投与量で連続的に在入することにより胃酸分泌を研発し、胃酸分泌を最大値の約90多とした。胃かニューレからの自由流出により、2時間、連続30分間試料に収集した。競量計自動滴定機を用い、これらの試料をQ.1M NaOHで出7.0に確定し、腰の強出量を算出した。それぞれの犬において、試験中の酸の強出量と、機体のみを与えた場合の対照試験における酸の強出量とを比較することにより、酸分泌の抑制割合を算出した。実施例1.4十1.8による異性体混合物を4.4mos/与の濃度で用いた試験の結果、40.50抑制が得られた。

4. 生体内細胞保護作用: ラットにおけるエタノールによつて移発された胃の損傷に対する作用

2 グループのメスのスプラクードーレイラツ

- 47-

火施例 1 A および 1 B による異性体混合物を 20 mmol / 以で試験した場合、損傷の全長は対 照試験における全長が 11.4cm (5分) および 10.4cm (30分) であつたのに比較して、5.3cm (5分) および 4.4cm (30分) に減少した。 このことは ED 80 - 値が 20 mmol / 以である ことを示す。

上記の生物学的試験により、一般式図cを有する化合物は、胃酸分泌を抑制し、また胃肠粘膜の保護作用をも有することがわかる。

特許出頭人 アクチェポラゲット・ヘッスレ

代 埋 人 弁理士 高 木 千



外 2 名

識別記号 庁	内整理番号
	7431-4C 8214-4C
	8214-4C 8214-4C 8413-4C
	7330-4C 8413-4C
	7431-4C 7138-4C
	8413-4C 7431-4C
	8413-4C 8413-4C 8214-4C
	8413-4C 7330-4C